befalde ay loside a ener for suppressing CANCEROUSMEI/ASTASIS

Patent Number:

JP60034913

Publication date:

1985-02-22

Inventor(s):

SUZUKI AKIRA: others: 05

Applicant(s)::

SEIKAGAKU KOGYO KK

Requested Patent:

☐ JP60034913

Application Number: JP19830142559 19830805

Priority Number(s):

IPC Classification:

A61K31/70

EC Classification:

Equivalents:

JP1736215C, JP4025254B

Abstract

PURPOSE:An agent for suppressing cancerous metastasis, suppressing selectively only metastasis ability of tumor cell, being expected to have improved effects especially on malignant tumor having high metastasis property, without exerting ban influence on cell multiplication at all, contaning an S- or O-beta-D-xyloside compoud as an active ingredient.

CONSTITUTION: A beta-D-xyloside compound shown by the formula (X is O, or S; R is 1-8C alkyl) is used as an agent for suppressing cancerous metastasis. The compound shown by the formula disturbs proteoglycan existing on the surface of tumor cell, has effect on great change in molecular structure and configuration on the surface of tumor cell, and shows extremely improved suppressing effect on cancerous metastasis. Namely, since it has no bad influence on cell multiplications, and suppresses selectively only metastasis ability if tumor cell, it has no side effects such as bone marrow disorder, cardiotoxicity in an ordinary carcinostatic agent (e.g., alkylating agent, etc.). It is expected to have improved effect especially on malignant tumor (e.g., malignant melanoma, fibrosarcoma, lymphosarcoma, etc.) having high metastasis property.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

[®] 公開特許公報(A) 昭60-34913

⑤Int,Cl,⁴
A 61 K 31/7

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和60年(1985)2月22日

C 07 H 15/04 15/14 ADU

6664-4C 7252-4C 7252-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

②特 願 昭58-142559

塑出 願 昭58(1983)8月5日

砂発 明 者 鈴 木 旺 名古屋市名東区本郷2-167 砂発 明 者 野 依 良 治 愛知県愛知郡日進町梅森新田135-417

70発明者 祖父江 三津子 名古屋市瑞穂区高田町4-1-2

砂発 明 者 桜 井 勝 清 東大和市立野 3 丁目 1253 生化学工業株式会社東京研究所

内

20発 明 者 滿 原 重 喜 東大和市立野 3 丁目 1253 生化学工業株式会社東京研究所

内

砂発 明 者 上 野 義 夫 東大和市立野3丁目1253 生化学工業株式会社東京研究所内

⑪出·願 人 生化学工業株式会社

砂代 理 人 弁理士 津 国 築

東京都中央区日本橋本町2丁目9番地の8

明 細 建

1. 発明の名称

β-D-キシロシド系癌転移抑制剤

2.特許額求の範囲

大武: 出

но он н н он

(式中、Xは、酸素原子又はイオウ原子を扱わし、Rは、炭素原子数1~8の直鎖状又は分枝状のアルキル基を扱わす)で示されるB-D-キシロシド系化合物を有効成分とすることを特徴とするB-D-キシロシド系磁転移抑制剂。

3 . 免明の詳細な説明

本発明は、β-D-キシロシド系癌転移抑制剂に関する。

思性酸源和胞は、正常な細胞にはみられない 種々の性質を有しているが、その中でも、ある組織に発生した悪性腫瘍細胞が他の組織あるいは酸 器に転移する現象は、最も悪性の名にふさわしも のであり、その機構をふまえての転移抑制 剤の開発は医学的・薬学的に最も重要な課題の一つである。

腫瘍細胞の転移は、(a)発生部位における急 速な細胞増殖, (b)血管内への侵入。(c)特 定職器の毛細血管内への沈着、(d)血管の内側 から外側への透過。(e)転移部位での急速な増 殖など多くの過程から成っている。原理的には、 この中のどれか一つの過程を抑制すれば転移が抑 捌される筈である。ところで、(c)から(e) までの過程、即ち、血管壁の内側への沈着とそれ につづく外側への透過、そして増殖は、前もって 試験管内で増殖させた一定数の腫瘍細胞を直接マ ウスの静脈へ注射し、時間を追ってそれら細胞の **恭動と、標的となる職器に新生する転移コロニー** の数を組織学的,生化学的に定量する手法が確率 され [1. J. Fidler, et al.; Nature, 283 . 139-148(1980)]、現在は、周際的にもこれを判定の **基準として順級細胞の転移能を定量する例が多**

例えば、Raz ら [A.Raz, et al.: Cancer Research. 40,1645-1651(1880)] は、マウスメラノーマ (歴 性 黒 色 細 胞 腫) 細 胞 50,000個 を C 5 7 B L / 6 マウスの静脈に注射し、18日後に肺を切除して転移によって生じたメラノーマ細胞の肌也コロニーの数をカウントした場合、 そのコロニー数の平均値はメラノーマ細胞の細胞表面化学組成と密接な関係があることを報告している。

一方、Kimataら [K.Kimata, et al.; Cancer Research, 43,1347-1354(1983)] は、マウス自然 発生乳癌より分離された F M 3 A 癌細胞を 2.5 × 10⁵ 又は 1.0×10⁶ 個を C 3 H / H e マウスの静脈に注射し、18日後に肺を切除して転移巣の数をカウントする方法で、 F M 3 A 細胞群の中でも細胞液面にヒアルロン酸を多趾にもつ細胞ほど転移能が高いことを切らかにしている。 更に、Honma ら [Y. Honma, et al.; Gann, 72,898-905(1981)] は、F M 3 A 細胞に転移能が高いほど宿 尘マウスの生存日数が短くなることを証明している。

Chemistry, 253,2784-2789(1978): P.R. Sudhakaran, et al.; Hoppe-Seyler's Zeitschrift fur Physiologische Chemie, 362, 39-46

B-D-キシロシド系化合物については、C-B-D-キシロシド系化合物(特開昭 58-77878号公程)、S-B-D-キシロシド系化合物(特開昭 58-48089号公程)及びO-B-D-キシロシド系化合物 [B.Lindberg; Acta Chem. Scand., 3.151-156(1949): A.Thompson, et al.; Hethods Carbohyd. Chem. 2.215-220(1983)] などの化合物が知られているが、経転移抑制剤としての適用に関する報告は米だなされていない。

本発明者らは、新規な癌転移抑制剂を開発すべく、β-D-キシロシド系化合物のうち、高転移性メラノーマ細胞 B 1 6 F - 1 0 によって活発に合成され細胞 設而に分布するプロテオコンドロイチン 硫酸を特異的に攪乱する β-D-キシロシド系化合物約 60種を化学合成し、その攪乱活性の測定スクリーニングを行なったところ、ある種の

また、上述したように腫瘍細胞が転移するためには、その細胞が血管内皮に沈若する過程が不可欠であるが、この沈若は腫瘍細胞の表面に分布する分子と血管内皮マトリックスを構成する分子との相互認識、結合によってひきおこされることが多くの基礎実験によって明らかにされている [R. H. Kramer, et al.; Proceedings of Natural Academy of Science, U.S.A., 76,5704-5708 (1879)].

一方、メラノーマB16系の細胞裏面には、多種のプロテオグリカンが存在し、それらはムコ多糖側鎖としてコンドロイチン破験を有するもの: ペパラン破験を有するものの2群より成ることが明らかにされている [C. Satoh, et al.; Biachemistry, 13,1233-1241(1374)]。これらのプロテオグリカンは8-D-キンロンド系化合物の投与によってその生合成が特異的に視乱され、細胞裏面に定着できない分子構造に変化させられることが多くの実験で証明されている[Y.Kato, et al.; Journal of Biological

S - β - D - キシロシド系化合物及び O - β - D - キシロシド系化合物及び O - β - D - キシロシド系化合物が特に優れた機乱活性を示し、 U に、 この化合物について、 紙転移抑御 効果を検討したところ、 顕著な効果を存することを 見出し、 本発明を完成するに至った。

即ち、本発明の癌転移抑制剤は、

(式中、Xは、酸素原子又はイオウ原子を扱わし、Rは、炭素原子数1~8の直鎖状又は分枝状のアルキル基を扱わす)で示されるβ-D-キッロシド系化合物を有効成分とすることを特徴とするものである。

前記式において、Rで扱わされるアルキル抜と しては、メチル基、エチル族、nープロピル場、 イソプロピル基、nープチル基、イソプチル基、 sec-ブチル基、tertープチル基、nーアミル基 (ペンチル基)、イソアミル基、nーヘキシル 志"、n-ヘプチル茲、 n-オクチル茲、 シクロブロピル茲、シクロプチル茲、 シクロヘキシル茲等が挙げられるが、メチル茲、 エチル茲、 n-プロピル茲、 n-ブチル茲、 n-ブチル茲が好ましく、 n-ブチル茲が切ましく、 n-ブチル茲が切まし

前記式(I)で示される化合物は、例えば、次に示す反応経路に従って合成することができる。

[前記経路及び式中、Acはアセチル基を表わす。 Xは臭素原子又はヨウ素原子を表わし、Rは前述の意味を有する。]

即ち、Dーキシロース(Ⅱ)をハドソン(Hudson)等の方法 [C.S.Hudson,et al.; J.Aa.Chem.Soc., 37,2748(1915)] によりアセチル化してテトラアセテート(Ⅲ)を得、これをホランド(Holland)等の方法 [C.V.Holland,et al.; J.Org. 32,1818(1967)] により塩化アルミニウムで処理して化合物(Ⅳ)を得る。このとき、(Ⅲ)を塩化アルミニウムで短時間処理すると(Ⅳ)のβー体が得られるが、長時間処理すると、(Ⅳ)のβー体が得られるが、長時間処理すると然力学的により安定なαー体が得られる。(Ⅳ)は、また、(Ⅱ)を塩化亜鉛存在下、塩化アセチルで処理することによっても得ることができる[上記、J.Aa.Chem.Soc., 37,2748(1915) な照]。

この化合物 (IV) を酸化銀及びアルコールで処理すると化合物 (IVa)が得られ、これをメタノール中、触媒量の水酸化リチウム等の塩茶で処理す

ると対応するO - β - D - キシロシド系化合物 (Ia)が得られる。

一方、化合物(IV)をチオ尿素、次いでピロ亜酸的カリウムと反応させて化合物(V)を得る。次いで、この化合物(V)をRXで示される臭化物若しくはヨウ化物と反応させて化合物(V)を得る。かくして得られる化合物(V)をメタノール中、触媒量の水酸化リチウム等の塩基で処理すると、対応するS-B-D-キシロシド系化合物(IIb)が得られる。

天然プロテオコンドロイチン硫酸は、芯(コアタンパク質(コアタンパク質(コアタンパク質)に数十本のコンドロイチン硫酸側鎖が結合した子のおるが、上記の方法で、得られたβーDーキシロシド系化合物は、いずれも、試験性内で培育と中のメラノーマB16ーF10細胞に対し、0.05mM~1.0mMの範囲内で、新たに合成されるプロテオコンドロイチン硫酸の90%以上を設けてブロイチン硫酸の90%以上を設けてブロイチン硫酸のプロテオコンドロイチン硫酸のプロテオコンドロイチン硫酸のプロテオコンドロイチン硫酸のプロテオコンドロイチン硫酸のプロテオコンドロイチン硫酸のプロテオコンドロイチン硫酸のプロテオコンドロイチン硫酸のプロテオコンドロイチン硫酸のプロテオコンドロイチン硫酸のプロテオコンドロイチン硫酸のプロテオコンドロイチン硫酸のプロテオコンドロイチン硫酸のプロテオコンドロイチン硫酸のプロテオコンドロイチン硫酸は、芯(コアク)とは、一般である。

定者を不可能にする活性を示した。即ち、職場細胞の変面に分布する分子構造と配置を大きく変化させる効力を有することが証明された。

型に、これらのキシロシド系化合物について、マウス腫瘍細胞の転移能に対する効果を比較検討したところ、本発明に用いるβ-D-キシロシド系化合物、即ち、S-B-D-キシロシド系化合物は、C-

剤、懸濁剤若しくは液剤等の剤型にして、又は原 末のまま経口投与してもよいし、往射剤として静 脈内投与、動脈内投与、門脈内投与、胸腹腔内投 与、筋肉内投与、皮下投与又は腫瘍内投与しても よい。また、往射用の粉末にして、用時調製して 使用してもよいじ、坐剤等の剤型にして、経腸 又は非経口投与してもよい。経口、経腸若しくは 非経口投与に適した医薬用の有機又は無機の、固 体又は液体の担体若しくは稀釈剤を本発明の癌転 移抑制剤の調製に用いることができる。水、ゼラ チン、乳糖、でんぷん、ステアリン酸マグネシウ ム、タルク、動植物抽脂、ペンジルアルコール、 ガム、ポリアルキレングリコール、石油樹脂、や し油、ラノリン又は医薬に用いられる他のキャリ アー(担体)はすべて、木苑明に用いるキシロシ ド系化合物の担体として適用することができる。 また、安定剤、湿潤剤、乳化剤や、浸透圧を変え たり、配合剤の適切なpHを維持するための塩類を 補助車削として適宜用いることもできる。更に、 本苑明の癌転移抑制剤は、前記悪性腫瘍の治療に

β-D-キシロシド系化合物に比し、顕著に優れた転移抑制効果を示した。

即ち、本発明の癌転移抑制剤は、 創胞の増殖に対しては、何ら影響を与えず、 腫瘍 細胞の 転移能の みを選択的に抑制するので、 一般の 削癌剤、 例えば、 アルキル化剤、 代謝 拮抗剤等に みられる 骨髄障害、 心毒性、 脱毛等の 副作用が ないことが 示唆された。

本発明の癌転移抑制剤は、その変理からみで、特にプロテオグリカンを活発に合成し、細胞液には、細胞には、の悪性腫瘍の転移抑制に用いられるが、特に、高転移性の悪性腫瘍、例えばブロザルコーマ)、リンパ肉腫(リンフォーマ)等に対して優れた効果が期待され、また外科療法時には転移が起きやすいので、このような場合にも、優れた効果を示すと推定される。

本発明の癌転移抑制剤の適用に際しては、顆粒剤、細粒剤、散剤、錠剤、カブセル剤、シロップ

おいて、本発明の癌転移抑制剤とともに適切に投 与することができる他の医薬として有効な成分、 例えば、一般の抗悪性腫瘍剤又は抗炎症剤、抗生 物質、止血剤者しくは消化性液瘍治療剤を含有し ていてもよい。

臨床投与量は、経口投与により用いる場合には、成人に対しキシロシド系化合物として、1日量 200~5,000mg を内服するのが好ましいが、年令、殉態、症状により適宜増減することが更に好ましい。前配1日量の癌転移抑制剤は、1日に1回、又は適当な関係をおいて1日に2若しくは3回に分けて投与してもよいし、間欠役与してもよい。

また、注射剤として用いる場合には、 成人に対しキシロシド系化合物として、 1 回 展 2 ~ 100mgを 連続投与又は 間欠投与することが 好ましい。

以下に、本発明を合成例、試験例及び実施例に
基づいて更に詳細に説明するが、これらは、本発明の範囲を何ら制限するものではない。

尚、以下に示す実施例において、キシロシド系

定者を不可能にする活性を示した。即ち、腱瘍細胞の表面に分布する分子構造と配顧を大きく変化させる効力を有することが証明された。

型に、これらのキシロシド系化合物について、マウス腫瘍細胞の転移能に対する効果を比較検討したところ、本発明に用いるβ-D-キシロシド系化合物、即ち、S-β-D-キシロシド系化合物は、C-

剤、懸濁剤若しくは液剤等の剤型にして、又は原 末のまま経口投与してもよいし、往射剤として静 脈内投与、動脈内投与、門脈内投与、胸腹腔内投 与、筋肉内投与、皮下投与又は腫瘍内投与しても よい。また、往射用の粉末にして、用時調製して 使用してもよいし、坐削等の削型にして、経腸 又は非経口投与してもよい。経口、経腸若しくは 非経口投与に適した医薬用の有機又は無機の、固 体又は液体の担体若しくは稀釈剤を木苑明の癌転 移抑御剤の調製に用いることができる。水、ゼラ チン、乳糖、でんぷん、ステアリン酸マグネシウ ム、タルク、動植物抽脂、ペンジルアルコール、 ガム、ポリアルキレングリコール、石油樹脂、や し油、ラノリン又は医薬に用いられる他のキャリ アー(担体)はすべて、水発明に用いるキシロシ ド系化合物の組体として適用することができる。 また、安定剤、湿潤剤、乳化剤や、浸透圧を変え たり、配合剤の適切なpHを維持するための塩類を 補助車剤として適宜用いることもできる。更に、 太発明の癌転移抑制剤は、前記悪性腫瘍の治療に β-D-キシロシド系化合物に比し、顕著に優れた転移抑制効果を示した。

即ち、本発明の癌転移抑制剤は、細胞の増殖に対しては、何ら影響を与えず、腫瘍細胞の転移能のみを選択的に抑制するので、一般の削癌剤、例えば、アルキル化剤、代謝拮抗剤等にみられる骨髄障害、心療性、脱毛等の副作用がないことが示唆された。

本発明の無転移抑制剤は、その寒理からみで、 特にプロテオグリカンを活発に合成し、 細胞没 に保有している種々の悪性腫瘍の転移抑制に用い られるが、特に、 高転移性の悪性腫瘍、 例えば フ ザルコーマ)、 リンパ肉腫 (リンフォザル マ マ)、 リンパ 肉腫 (リンフォザル で で か い 切 で い な な な な に は 転移 を を 示すと 推定 される。

本発明の癌転移抑御剤の適用に換しては、顆粒剤、細粒剤、散剤、錠剤、カプセル剤、シロップ

おいて、本発明の癌転移抑制剤とともに適切に投 与することができる他の医薬として有効な成分、 例えば、一般の抗悪性腫瘍剤又は抗炎症剤、抗生 物質、止血剤若しくは消化性液瘍治療剤を含有し ていてもよい。

臨床投与量は、経口投与により用いる場合には、成人に対しキシロシド系化合物として、1日量 200~5,000mg を内服するのが好ましいが、年令、病態、症状により適宜増減することが更に好ましい。前記1日量の癌転移抑制剤は、1日に1回、又は適当な間隔をおいて1日に2若しくは3回に分けて投与してもよいし、間欠投与してもよい。

また、住射剤として用いる場合には、成人に対しキシロシド系化合物として、1回最2~100mgを逃続投与又は間欠投与することが好ましい。

以下に、本発明を合成例、試験例及び実施例に 基づいて更に詳細に説明するが、これらは、本発 明の範囲を何ら頻限するものではない。

尚、以下に示す実施例において、キシロシド系

化合物の癌転移抑制効果を検討する際に、 按極前の腫瘍 細胞に直接キシロシド系 化合物を作用させているが、これは、 酸化合物の 効果 が、 臓瘍 細胞の 要面に存在するプロテオグリカンの 攪乱に よって特異的に導かれるものであることを厳密に 証明する目的からである。

50% 7セトン水溶液 20mlに 2 、3 、4 ートリー 0 ー 7 セチルー 1 ー S ー B ー D ー キシロシド (V) 2.92g と奥化 n ー ヘプチル 1.79g を加えた。この溶液に、更に、炭酸カリウム 1.38g を加え、1時間煮沸湿流した。反応終了後、溶液を酢酸で中和し、クロロホルムで抽出し、水洗後乾燥した。溶媒を留去し、無色抽状の n ー ヘプチル 2 、3 、4 ートリー O ー アセチルー 1 ー S ー B ー D ー キシロシド (Ⅵ b) 2.55g を得た。収率85.3%。

次にこの化合物 (VIb)2.45g をメタノール 10mlに溶解し、この溶液に水酸化リチウム10mgを

臭化n-ヘプチルの代わりに、臭化メチル、臭化エチル、臭化n-プロピル、臭化イソプロピル、臭化 n-ブチル、臭化イソプチル、臭化 sec-ブチル、臭化tert-ブチル、臭化 n-マミル、臭化 n-マミル、臭化 n-マミル、臭化 n-マミル、臭化シクロプチル、臭化シクロプチル、臭化シクロプチル、臭化シクロスチンルを用いた以外は、合成例 1 と同一の駅料及び方法により、それぞれ対応するアルキル 1 - S-

<u> 合成例 4</u> <u> エチル 1 - O - B - D - キシロ</u> シドの合成

フセトニトリル 30 m 1 に 2 , 3 , 4 ートリー O ーフセチルーα ーローキシロシルクロリド 2.85 g. 調製したほかりの酸化銀 4.6 4 g 及び無水エタノール 0.92 g を加えて、 窒温 下一 被 攪拌した。 反応終了後、 沪過し、 沪液を 濃鍋した 後、 残避を クロロホルム 100 m 1 で抽出した。 抽出液を 悠和 皮酸 水 まナトリウム 溶液、 水 で 頭 次 洗 添 し、 ぬ酸マグネシウムで乾燥した後、 溶媒を 留去し、 白色 粉末 状のエチル 2 , 3 , 4 ートリー O ー アセチルー 1 ー

加えた後、窒温で 1 時間 攪拌して、 n ー ヘプチル 1 - S - B - D - キシロシド 1.5gを 得た。 収率 95%。

<u>合成例 2</u> <u>n - オクチル 1 - S - β - D -</u> キシロシドの合成

塩化メチレン20m1に2、3、4-トリー○ - フセチルー1 - S - β - D - キシロシド(V)
2.92g と臭化n - オクチル1.93g を溶解し、更にトリエチルアミン1.53m1を加えて、室温下1日間 概拌した。反応終了後、反応溶液を水洗し、乾燥した後、溶媒を留去し、無色で油状のn - オクチル 2、3、4-トリー○-アセチルー1 - S - β - D - キシロシド (Ⅵ b)1.039gを得た。収率25.7%。

かくして得られた化合物 $(\Pi b)28をメタノール$ 10a1に溶解し、水酸化リチウム <math>15m8を加えて、 鑑温で <math>1 時間 競枠し、 $n-オクチル 1-S-\beta-D-4$ シロシドの無色針状晶 1.328 を 得た。 収率 95%

合成例3

O - β - D - キシロシド (VIa)2.04g を得た。収 取86.9%

次にこの化合物 (Tra)2.04g をメタノール20al に容解し、この容液に水酸化リチウム0.02g を加 えた後、室温で4時間攪拌して、エチル1-0-8-D-キシロシド0.8gを得た。収率44.9%。

<u>合成例 5</u> <u>n - プチル 1 - O - β - D - キ</u> シロンドの合成

アセトニトリル 50 m1に 2 、 3 ・ 4 ートリー O ー マセチルー α ー D ーキシロシルクロリド 4・4 3 g 、 調製したばかりの酸化銀 8・9 5 g 、 炭酸 カルシウム 1・0 g、モレキュラ・シープス 3 A 1/16 1・0 g及 び無水 n ープタノール 2・2 2 g を加えて、 窓温下 2 時間 股件した。反応終了後、沪過し、沪 液を設めた 快流を クロロホルム 100 m1 で抽出した。 政策を設和 皮酸和 皮酸水 素ナトリウム 溶液、 水 で 職 な しん 液酸マグネシウム で 乾燥した 後、 溶 媒 を 切出し、 油 状物を含む 固体 状の n ー ブチル 2 ・ 3 、4 ートリー O ー アセチルー 1 ー O ー β ー D ーキシロシド (Ⅵ a) 4・20 g を 得た。 収率 84・1 26。

次にこの化合物 (Ma)4.20g をメタノール40m] に溶解し、この溶液に水酸化リチウム0.05g を 加えた後、室温で2時間攪拌して、 n ープチル 1 - O - B - D - キシロシド2.1gを得た。収率 88.0%。

アセトニトリル 30 a l に 2 、 3 、 4 ートリー O ーフセチルー α ー D ーキシロシルクロリド 2.85 g 、 図製したばかりの酸化銀 4.8 d g 及び無水 n ーオクタノール 1.30 g を加えて、室温縮した後、残役に終了後、沪過し、沪液を濃縮した後、残态をクロホルム 100 a l で抽出した。抽出 地をを放弃すトリウム お 被 で 関 次 沈 や し、 硫酸マグネシウムで乾燥した後、 彩 娱 を 切 去 し、 油 状 の n ー オクチル 2 、 3 、 4 ートリー O ー アセチルー1 ー O ー β ー D ー キシロシド (Ⅵ a) 3.20 g を 得た。 収率 82.3%。

次にこの化合物 (Ⅵ a)3.20g をメタノール20ml に溶解し、この溶液に水酸化リチウム0.02g を加

準の倍量のビタミンを含むイーグル(Eastle's)MEM培地に、更にピルピン酸、アミノ酸を補強した増地中で5%CO2、加湿空気中にお強ないなった。増殖した。増殖はなかった。実際値に示す。 間に いっている 都 脚を 第1回 に いる 細胞 なかった。 実際 はなかった。 実際 はなかった。 実際 はなかった。 実際 はなかった。 といる 都 脚を 阿一条 体 で 保 から な が 保 存 細 した 容 な に に 培 養 増殖させて から 実験に 供した。 前記条件下に 培 養 増殖させて から 実験に 供した。

が脈注射と転移コロニーの測定:培養皿中のB16ード10細胞は底部に強く接着しているので、2mmのエチレンジアミンテトラアセテートを合むリン酸緩衝生理的食塩水を川いて遊離で、一部を用いてトリパン青染色で死細胞数のパーセントを対ウントし、更に細胞相互の接着のないとを確認の上 5×10°個/0.1m1 又は 0.4m1リンとを確認の上 5×10°個/0.1m1 又は 0.4m1リンとを確認の上 5×10°個/0.1m1 又は 0.4m1リンとを確認の上 7~13匹を使用)の尻尾

えた後、室温で3時間攪拌して、n-オクチル 1-0-β-D-キシロシド1.60g を得た。収率61.1%。

合成例7

無木エタノールの代わりに、無水メタノール、無水 n ープロパノール、無水イソプロパノール、無水インプロパノール、無水 n ープタノール、無水 n ーアミルアルコール、無水イソアミルアルコール、無水 n ーヘキサノール、無水 n ーヘプタノールを用いた以外は、合成例 4 と同一の原料及び方法により、それぞれ対応するアルキル 1 - O - B - D - キシロシドを得た。

試験例1 転移能の測定法

腱 瘍 細 胞 : Fidlerら [I.J. Fidler, et al.; Nature, <u>283</u>, 139-146 (1980)] によってマウスから分離された高転移性のメラノーマ B 1 6 - F 1 0 株を使用した。

培養:一般細胞培養の場合と同様、プラスチック製培養皿上で10%のウン胎児血液を添加し、基

の静脈に往射した。14日後にマウスを殺し、両肺を摘出し、顕微鏡下に転移コロニーの数を型コニーの数とした。以上の条件下で肺での転移コロニーの数は注射した細胞数と12,500個から50,000個の範囲内で直線関係を示し、本測定法は肺に転移する腫瘍細胞の数を測定する上で信頼できる方法であることが判明した。

試験例2 腫瘍細胞の増殖能に与える影響

培地は24時間ごとに交換した。培養開始3日目にそれぞれのキシロシドを添加し、途中1回培地交換をした後、培養5日目に細胞を採収した。 結果を第2図に示す。第2図において、〇印はチオキシロシド、△印はCーキシロシドを、それぞれ添加したものの増殖曲線を変わし、欠印(+)

次にこの化合物 (Ⅵ a)4.20g をメタノール40aj に溶解 じ、この溶液に水酸 化リチウム 0.05g を加えた後、室温で 2 時間 攪拌して、 n ープチル1 - O - β - D - キシロシド 2.1gを 得た。 収率 88.0%。

<u> 合成例 6</u> <u>n - オクチル 1 - O - β - D -</u> キシロンドの合成

次にこの化合物 (Tia)3.20g をメタノール20ml に溶解し、この溶液に水酸化リチウム0.02g を加

砂脈注射と転移コロニーの測定:培養皿中のB16-F10細胞は底部に強く接着しているので、2mmのエチレンジアミンテトラアセテートを含むリン酸緩衝生理的食塩水を用いて発達させ、一部を用いてトリパン青染色で死細胞数のパーセントを放送の上 5×10° 個/0.1ml 又は 0.4mlリンとを確認の上 5×10° 個/0.1ml 又は 0.4mlリントを破壊性理的食塩水懸満液として、C57BL/6マウス(1つの測定に 7-13匹を使用)の尻甩

えた後、 室温で 3 時間 機 搾して、 n - オクチル 1 - O - β - D - キシロシド 1.80g を 得た。 収率 81.1%。

合成例 7

無水エタノールの代わりに、無水メタノール、 無水 n ープロパノール、無水イソプロパノール、 無水イソブタノール、無水 sec-ブタノール、無水 tertーブタノール、無水 n ー アミルアルコール、 無水イソアミルアルコール、無水 n ー へ キサノー ル、無水 n ー ヘプタノールを用いた以外は、 合成 例 4 と 回 ー の 原料及び方法により、 それぞれ対応 するアルキル 1 - O - B - D - キシロシドを得 た。

試験例1 転移能の測定法

職 郷 細 胞 : Fidlerら [I. J. Fidler, et al.; Mature, <u>283</u>, 139-146(1980)] によってマウスから分離された高転移性のメラノーマ B 1 6 - F 1 0 株を使用した。

培養:一般細胞培養の場合と同様、プラスチック製培養皿上で10%のウシ胎児血済を添加し、基

の静脈に往射した。14日後にマウスを殺し、両肺を摘出し、顕微鏡下に転移コロニーの数を数コロニーの数を切った。以上の条件下で肺での転移コロニーの数は往射した細胞数と12,500個から50,000個の範囲内で直線関係を示し、本測定法は肺に転移する腑場細胞の数を測定する上で信頼できる方法であることが判明した。

試験例2 腫瘍細胞の増殖能に与える影響

n-ブチル 1-S-B-D-キシロシド又は
n-ブチル 1-C-B-D-キシロシドが晩傷
細胞の増殖能に与える影響について検討した。
随ጨ細胞としては、マウスメラノーマB16F10細胞を用いた。

培地は24時間ごとに交換した。培教制始3日日にそれぞれのキシロシドを添加し、途中1回培地交換をした後、培發5日目に細胞を採取した。新果を第2図に示す。第2図において、〇印はチオキシロシド、△印はCーキシロシドを、それぞれ添加したものの増殖曲線を表わし、矢印(+)

は、キシロシドの添加時を変わし、斜線で示された様 は、細胞がキシロシドに接触した期間を表わす。第1図及び第2図を比較することにより、 キシロシド系化合物は細胞の増殖に対し何ら影響を及ぼさないことがわかる。

武驗例 3 急性推性試验

合成例において得たアルキル 1 - S - β D - キシロシド及びアルキル 1 - O - β - D キシロシドについて、ddY系マウスを用いて急性器性試験を行なってLD を求めたところ、以下に示す結果を得た。

放 1 表

	エチル	n-プチル	n-オクチル	イソプロピル	イソアミル
腹腔内	2700	1840	432	2200	1850
s	7200	5800	2400	8700 ·	5800
	3040	2700	1500	3000	_
経内	9800	7200	5000	8000	<u>.</u>
	経内腹腔内	腹腔内 2700 延 内 7200 腹腔内 3040	腹腔内 2700 1840 蛭内 7200 5800 腹腔内 3040 2700	照底内 2700 1840 432 底 内 7200 5800 2400 照底内 3040 2700 1500	順腔内 2700 1840 432 2200 駐内 7200 5800 2400 6700 順腔内 3040 2700 1500 3000

(昨位: mg/kg)

83 2 H

キシロシド系 化合物	アルキル基	マウス数	マウス1匹(阿肺) 当たりの 転移コロニー数 (中 間 値)
	メチル	2 0	6 1
.]	エチル	27	5 8
	nープロピル	. 27	- 5 9
	ローブチル	27	5.4
	nーペンチル	26	58
S-キシロシド	nーヘキシル	20	6 3
	nーヘプチル	15	8 0
	nーオクチル	13	8 0
	イソプロピル	10	6 0
	イソアミル	10	5 7
	エチル	27	6 3
	n - ブチル	2 7	5 6
	nーヘキシル	2 5	6 4
O - キシロシド	nーオクチル	2 5	8 4
	イソプロピル	1 0	6 2
	イソアミル	10	6 2
2	ノチル	2 5	106
C-キシロシド	nープチル	27	9 9
無抵加	-	2 7	182

<u>実施例 キシロシド系化合物の 癌転移抑制効</u> 果

高転移性メラノーマB16-F10細胞を前述の試験例1の条件下に培養、切射させ、3日目に 敬終濃度0.25mmになるようにそれぞれのキシロンド系化合物を添加し、48時間後に細胞をエチレンジアミンテトラアセテート溶液を用いて 2000円で 2000円で 2000円で 3000円で 300円で 300

4 . 図面の簡単な説明

第1図はキシロシド系化合物無添加のときの、 第2図はキシロシド系化合物を添加したときの、 細胞増殖曲線を示す図である。 は、キシロシドの添加時を変わし、斜線で示された横 は、細胞がキシロシドに接触した期間を変わす。第1回及び第2回を比較することにより、キシロシド系化合物は細胞の増殖に対し何ら影響を及ぼさないことがわかる。

就發例 3 急性症性試验

合成例において得たアルキル 1 - S - β - D - キシロシド及びアルキル 1 - O - β - D - キシロシドについて、ddY系マウスを用いて急性指性試験を行なってLD を求めたところ、以下に示す結果を得た。

第1次

	エチル	n-プチル	n-オクチル	イソプロピル	イソアミル
腹腔内	2700	1840	432	2200	1850
超内	7200	5800	2400	6700	5800
腹腔内	3040	2700	1500	3000	-
経 内	9800	7200	5000	8000	
	経 内 腹腔内	限腔内 2700 超 内 7200 限腔内 3040	照腔内 2700 1840 题内 7200 5800 照腔内 3040 2700	照腔内 2700 1840 432 题内 7200 5800 2400 照腔内 3040 2700 1500	開題内 2700 1840 432 2200 転 内 7200 5800 2400 6700 開題内 3040 2700 1500 3000

(単位: mg/kg)

新 2 装

キシロシド系 化合物	アルキル基	マウス数	マウス1匹(阿肺) 当たりの 転移コロニー数 (中 間 値)
	メチル	2 0	6 1
·	エチル	27	5 8
	nープロピル	27	5 9
	'nープチル	27	5.4
	nーペンチル	26	5 8
S-キシロシド	nーヘキシル	20	6 3
0	nーヘプチル	15	8 0
	nーオクチル	13	8 0
	イソプロピル	10	60
	イソアミル	10	5 7
	エチル	2 7	6 3
	nープチル	2 7	5 6
	nーヘキシル	25	6 4
O-キシロシド	nーオクチル	2 5	8 4
	イソプロピル	10	6 2
	イソアミル	10	6 2
	メチル	2 5	106
C-キシロシド	nープチル	27	99
無緣加	-	27	182

<u>実施例 キシロシド系化合物の腐転移抑制効</u> a.

高転移性メラノーマB16-F10細胞を前途の計験例1の条件下に培養、増焼させ、3日目に破験腹0.25mHになるようにそれぞれのキシートラアセテート溶液を用いて繰取した。対照としてキシロシド系化合物を添加し、対照としてキシロシド系化合物を添加しいの変別を引いた。次いで、それぞれの細胞50.000個をリン酸緩衝生理的食塩水 0.1又は0.4ml に懸ってし、試験例1の転移能測定し、結果を第2数に示した。

4 . 図面の簡単な説明

第1図はキシロシド系化合物無添加のときの、 第2図はキシロシド系化合物を添加したときの、 細胞増殖曲線を示す図である。 は、キシロシドの添加時を扱わし、斜線で示された機棒は、細胞がキシロシドに接触した期間を設わす。 第1回及び第2回を比較することにより、キシロシド系化合物は細胞の増殖に対し何ら影響を及ぼさないことがわかる。

試験例 3 急性症性試验

合成例において得たアルキル 1 - S - β - D - キシロシド及びアルキル 1 - O - β - D - キシロシドについて、ddY系マウスを用いて急性指性試験を行なってLD を求めたところ、以下に示す結果を得た。

剪 1 表

Γ		エチル	n-ブチル	n-オクチル	イソプロピル	イソアミル
腹腔内		2700	1840	432	2200	1850
S		7200	5800	2400	6700	5800
腹腔内	3040	2700	1500	3000		
0	経 内	9800	7200	5000	8000	

(性位: mg/kg)

क्ष 🤈 अह

キシロシド系 化合物	アルキル基	マウス数	マウス1匹(阿肺) 当たりの 転移コロニー数 (中 間 値)
	メチル	20	6 1
	エチル	2 7	5 8
	nープロピル	. 27	5 9
	nープチル	27	5.4
	nーペンチル	2 6	5 8
S-キシロシド	nーヘキシル	20	6 3
	nーヘプチル	15	8 0
	nーオクチル	13	8 0
·	イソプロピル	10	6 0
:	イソアミル	1 0	5 7
	エチル	2 7	6 3
	nーブチル	2 7	5 6
	nーヘキシル	2 5	6 4
Oーキジロシド	nーオクチル	2 5	8 4
	イソプロピル	1 0	6 2
	イソアミル	10	6 2
6 + 11 = 11 "	メチル	2 5	106
Cーキシロシド	nープチル	27	9 9
無 搖 加	-	2 7	182

<u>実施例 キシロシド系化合物の商転移抑制効</u> 型

高転移性メラノーマB16-F10細胞を前述の試験例1の条件下に培養、増納させ、3日月に破終濃度0.25mMになるようにそれぞれのキシロシド系化合物を添加し、48時間後に細胞をエチレンジアミンテトラアセテート溶液を用いて採取した。対照としてキシロシド系化合物を添加しないものを用いた。次いで、それぞれの細胞50,000個をリン酸緩衝生理的食塩水 0.1又は0.4m1 に懸濁し、試験例1の転移能測定し、結果を第2表に示した。

4 . 図面の簡単な説明

第1図はキシロシド系化合物無添加のときの、 第2図はキシロシド系化合物を添加したときの、 細胞増殖曲線を示す図である。







